# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

# This Page Blank (uspto)

Veröffentlichungsnummer:

0 275 957

**A2** 

② EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

2 Anmeldenummer: 88100631.6

22 Anmeldetag: 19.01.88

(5) Int. Cl.4: **C12N 15/00**, A01H 1/00, C12N 5/00, C12N 1/20, //C12N9/10

Patentanspruch für folgende Vertragsstaat: ES.

© Priorität: 21.01.87 DE 3701624 07.11.87 DE 3737918

- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 27.07.88 Patentblatt 88/30
- Benannte Vertragsstaaten:

  AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
Postfach 80 03 20
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

2 Erfinder: Strauch, Eckhard, Dr. Rosenheide 2
D-4800 Bielefeld(DE)
Erfinder: Arnold, Walter
Am Gottesberg 25
D-4800 Bielefeld(DE)
Erfinder: Alijah, Renate

Kösterkamp 14 D-4800 Bielefeld(DE)

Erfinder: Wohlleben, Wolfgang, Dr.

Menzelstrasse 1 D-4800 Bielefeld(DE)

Erfinder: Pühler, Alfred, Prof. Dr.

Am Waldschlösschen 2 D-4800 Bleiefeld(DE) Erfinder: Eckes, Peter, Dr.

Am Flachsland 18

D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)

Erfinder: Donn, Günter, Dr.

Sachsenring 35

D-6238 Hofheim am Taunus(DE)

Erfinder: Uhlmann, Eugen, Dr.

Zum Talblick 31

D-6246 Glashütten/Taunus(DE)

Erfinder: Hein, Friedrich, Dr.

Erlesring 40

D-6234 Hattersheim am Main(DE)

Erfinder: Wengenmayer, Friedrich, Dr.

Am Seyenbach 38

D-6238 Hofheim am Taunus(DE)

In Pflanzen wirksames Resistenzgen gegen Phosphinothricin und seine Verwendung.

Das aus dem Genom von Streptomyces viridochromogenes DSM 40736 isolierte Phosphinothricin (PTC)-Resistenzgen wird - nach Anpassung an den Codongebrauch in Pflanzen -synthetisiert und in Genstrukturen eingebaut, die nach Expression in Pflanzen diese resistent gegen PTC machen.

### In Pflanzen wirksames Resistenzgen gegen Phosphinothricin und seine Verwendung

In der deutschen Patentanmeldung P 36 28 747.4 ist ein Resistenzgen gegen Phosphinothricin (PTC) vorgeschlagen, das aus der Gesamt-DNA von auf Phosphinothricyl-alanylalanin (PTT)-Resistenz selektiertem Streptomyces viridochromogenes DSM 40736 (allgemeine Sammlung) bzw. DSM 4112 (Hinterlegung unter Budapester Vertrag) durch Schneiden mit BamHI, Klonieren eines 4,0 kb großen Fragments und Selektion auf PTT-Resistenz erhältlich ist, sowie die Verwendung dieses Gens zur Herstellung PTC-resistenter Pflanzen, als PTT-Resistenz-Marker in Bakterien und als PTC-Resistenz-Marker in Pflanzenzellen. Das 4 kb große BamHI-Fragment, auf dem das Resistengen liegt, ist durch eine Restriktionskarte (Figur 1) näher definiert.

Durch Klonieren von Teilbereichen dieses 4 kb-Fragmentes wurde die Lage des Codierbereichs näher eingegrenzt. Hierbei zeigte sich, daß das Resistenzgen auf dem 1.6 kb Sstll-Sstl-Fragment (Positionen 0,55 bis 2,15 in Fig. 1 der Hauptanmeldung) liegt. Durch Verdauung mit Bglll wird ein 0,8 kb großes Fragment gewonnen, das nach Einbau in ein Plasmid und Transformation von S. lividans PTT-Resistenz vermittelt. Diese Resistenz ist durch die N-Acetylierung von PTC bedingt. Das Resistenzgen codiert somit für eine Acetyltransferase.

In der Zusatzanmeldung P 36 42 829.9 ist die DNA-Sequenz des vorstehend genannten 0.8 kb-Fragments wiedergegeben. Aus der Sequenz läßt sich das Startcodon und der offene Leseraster der Gensequenz bestimmen. Das letzte Nucleotid ist Teil des Stop-Codons TGA.

Gene aus Streptomyceten besitzen mit einem Verhältnis Adenin (A) + Thymin (T) : Guanin (G) + Cytosin (C) von ca. 30 % : 70 % einen sehr hohen Anteil an G + C. Der GC-Anteil von Pflanzengenen liegt mit ca. 50 % weitaus niedriger. Aus diesem Grunde wurde in weiterer Ausgestaltung des Erfindungsgedankens die DNA-Sequenz des Resistenzgens durch Neusynthese auf einen für die pflanzliche RNA-Polymerase II günstigen Codongebrauch optimiert.

Die Erfinding betrifft eine Modifikation des Resistenzgens, das in der deutschen Patentanmeldung P 36 28 747.4 und der Zusatzanmeldung P 36 42 829.9 vorgeschlagen ist, nämlich eine Anpassung an den Codongebrauch in Pflanzen. Die entsprechende Aminosäuresequenz ist im Anhang wiedergegeben. Weitere Ausgestaltungen der Erfindung sind in den Patentansprüchen definiert oder werden im folgenden erläutert.

Der genetische Code ist bekanntlich entartet, d.h. daß nur für 2 Aminosäuren ein einziges Triplett codiert, während den restlichen 18 genetisch codierbaren Aminosäuren 2 bis 6 Tripletts zugeordnet sind. Für die Synthese des Gens steht somit theoretisch eine große Vielfalt von Codonkombinationen zur Auswahl. Da der genannte relative Anteil der einzelnen Nukleotide an der Gesamt-DNA-Sequenz von Einfluß ist, wurde er als eines der Kriterien bei der Sequenzoptimierung zugrunde gelegt.

Folgende Änderungen an dem sequenzierten Gen wurden durchgeführt:

- 1. Das Streptomycetengen-Startcodon GTG (Position 258-260 in der Sequenz der Zusatzanmeldung) wurde gegen das von der pflanzlichen RNA-Polymerase II benutzte Startcodon ATG ausgetauscht.
- 2. Innerhalb des Gens wurden die Streptomycetengencodons so verändert, daß in Pflanzengenen geeignete Codons daraus resultierten (G/C-Verhältnis).
- 3. Zur Beendigung des Translationsvorgangs wurde an das Ende der Sequenz das TGA-Stopcodon gesetzt.
- 4. Anfang und Ende der Gensequenz wurden mit überhängenden Enden von Restriktionsstellen versehen, um das Gen amplifizieren und zwischen pflanzliche Regulationssequenzen ligieren zu können.
  - 5. Palindromische Sequenzen wurden auf ein Mindestmaß reduziert.

Die erfindungsgemäße DNA-Sequenz I (mit der entsprechenden Aminosäuresequenz) ist im Anhang wiedergegeben.

Drei interne singuläre Schnittstellen für die Restriktionsenzyme Xbal (Position 152), BamHI (312) und Xmal (436) ermöglichen die Subklonierung von Teilsequenzen, die in gut untersuchte Klonierungsvektoren, wie etwa pUC18 oder pUC19, eingebaut werden können. Zusätzlich wurden innerhalb des Gens eine Reihe von weiteren singulären Erkennungssequenzen für Restricktionsenzyme eingebaut, die einerseits einen Zugang zu Teilsequenzen der Acetyltransferase schaffen und andererseits die Durchführung von Variationen erlauben:

50

	Restriktionsenzym	Schnitt nach Nucleotid-Nr.
		(codierender Strang)
5 ·	BspMII	11
	SacII	64
	EcoRV	74
10	HpaI	80
	AatII	99
	BstXI	139
15	ApaI	232
	Scal	272
	AvrII	308
20	AflII	336
	StuI	385
	BssHII	449
	FokI	487
25	BglI	536
	BglII	550

Der Aufbau der Teilsequenzen durch chemische Synthese und enzymatische Ligationsreaktion erfolgt in an sich bekannter Weise (EP-A 0 133 282, 0 136 472, 0 155 590, 0 161 504, 0 163 249, 0 171 024, 0 173 149 oder 0 177 827). Details wie Restriktionsanalysen, Ligation von DNA-Fragmenten und Transformation von Plasmiden in E. coli sind ausführlich im Lehrbuch von Maniatis (Molecular Cloning, Maniatis et al., Cold Spring Harbor, 1982) beschrieben.

Die so klonierte Gensequenz wird dann unter der Kontrolle pflanzlicher Regulationssignale in Pflanzen eingeführt und zur Expression gebracht. Die EP-A 0 122 791 gibt eine Übersicht über bekannte Methoden. Man erhält so PTC-resistente Pflanzenzellen (d.h. man hat ein Selektionsmerkmal für transformierte Zellen), Pflanzen bzw. Pflanzenteile und Samen.

In den folgenden Beispielen werden einige Ausgestaltungen der Erfindung im einzelnen erläutert. Prozentangaben beziehen sich hierbei auf das Gewicht, wenn nichts anderes angegeben ist.

#### 40 Beispiele

Die folgenden Medien wurden eingesetzt:

a) für Bakterien:

YT-Medium: 0,5 % Hefe-Extrakt, 0.8 % Bacto Trypton, 0,5 % NaCl

LB-Medium: 0,5 % Hefe-Extrakt, 1 % Bacto Trypton, 1 % NaCl

als Festmedium: jeweils Zugabe von 1.5 % Agar

b) für Pflanzen:

M + S-Medium: Siehe Murashige und Skoog, Physiologica Plantarum 15 (1962) 473

2MS-Medium: M + S-Medium mit 2 % Saccharose

MSC10-Medium: M+S-Medium mit 2 % Saccharose, 500 mg/l Cefotaxim, 0,1 mg/l Naphthylessigsäure (NAA), 1 mg/l Benzylaminopurin (BAP), 100 mg/l Kanamvcin

MSC15-Medium: M + S-Medium mit 2 % Saccharose, 500 mg/l Cefotaxim, 100 mg/l Kanamycin.

1. Chemische Synthese eines einzelsträngigen Oligonukleotids

Als Ausgang für die Synthese des Fragments II, eines der vier Teilfragmente I - IV, diente das endständige Oligonukleotid IIc (Nukleotide Nr. 219 bis 312 des codierenden Stranges der DNA-Sequenz I). Für die Festphasensynthese wird das am 3'-Ende stehende Nukleosid, im vorliegenden Fall also Guanosin (Nukleotid Nr. 312), über die 3'-Hydroxyfunktion kovalent an einen Träger gebunden verwendet. Trägermaterial ist mit langkettigen Aminoalkylresten funktionalisiertes CPG ("Controlled Pore Glass"). Im übrigen folgt die Synthese den (aus den auf Seite 4, Zeile 3 - 4 genannten EP-A) bekannten Methoden.

Der Syntheseplan ist in die DNA-Sequenz II (Anhang) eingezeichnet, die im übrigen der DNA-Sequenz I entspricht.

2. Enzymatische Verknüpfung der einzelsträngigen Oligonukleotide zu dem Genfragment II

Zur Phosphorylierung der Oligonukleotide am 5'-Terminus wurde je 1 nmol der Oligonukleotide IIb und IIc mit 5 nmol Adenosintriphosphat und 4 Einheiten T4-Polynukleotid-Kinase in 20 ul 50 mM Tris-HCI-Puffer (pH 7.6), 10 mM Magnesiumchlorid und 10 mM Dithiothreitol (DTT) 30 Minuten bei 37°C benandelt. Das Enzym wird durch fünfminütiges Erhitzen auf 95°C desaktiviert. Die Oligonukleotide IIa und IId. weiche im DNA-Fragment II die "uberhängende" Sequenz bilden, werden nicht phosphoryliert. Dies verhindert bei der nachfolgenden Ligation die Ausbildung größerer Subfragmente als sie dem DNA-Fragment II entsprechen.

Die Oligonukleotide II (a-d) werden wie folgt zum Subfragment II ligiert: Je 1 nmol der Oligonukleotide IIa und IId sowie der 5'-Phosphate von IIb und IIc werden zusammen in 45  $\mu$ I Puffer, enthaltend 50 mM Tris-HCI (pH 7,6) 20 mM Magnesiumchlorid. 25 mM Kaliumchlorid und 10 mM DTT geiöst For das "Annealing" der Oligonukleotide gemäß DNA-Fragment II wird die Lösung der Oligonukleotide 2 Minuten auf 95°C erhitzt und dann langsam (2-3 Stunden) auf 20°C abgekühlt. Zur enzymatischen Verknüpfung setzt mann dann 2  $\mu$ I 0,1 M DTT, 8  $\mu$ I 2,5 mM Adenosintriphosphat (pH 7) sowie 5  $\mu$ I T4-DNA-Ligase (2000 Units) zu und inkubiert 16 Stunden bei 22°C.

Die Reinigung des Genfragments II erfolgt durch Gelelektrophorese auf einem 10 %igen Polyacrylamidgel (ohne Harnstoffzusatz. 20 ● 40 cm. 1 mm Dicke), wobei als Markersubstanz ØX 174 DNA (Fa. BRL), geschnitten mit Hinfl, oder pBR322, geschnitten mit Haelll, diente.

Die Herstellung der Genfragmente I. III und IV erfolgt analog, wobei aber die "überhängenden" Sequenzen vor dem "Annealing" in die 5'-Phosphate übergeführt werden, da kein Ligationsschritt erforderlich ist.

3. Herstellung von Hybridplasmiden, die die Genfragmente I. II, III und IV enthalten.

a) Einbau des Genfragmentes I in pUC18

10

35

40

45

50

Das handelsübliche Plasmid pUC18 wird in bekannter Weise mit den Restriktionsendonukleasen Sall und Xbal nach den Angaben der Hersteller geöffnet. Der Verdauungsansatz wird auf einem 1 %igen Agarosegel durch Elektrophorese in bekannter Weise aufgetrennt und die Bruchstücke durch Anfärben mit Ethidiumbromid sichtbar gemacht. Die Plasmidbande (ca. 2.6 kb) wird anschließend aus dem Agarosegel herausgeschnitten und durch Elektroelution von der Agarose abgetrennt.

1 μg Plasmid, mit XBal und Sall geöffnet, wird dann mit 10 ng des DNA-Fragments I über Nacht bei 16°C ligiert.

b) Einbau des Genfragmentes II in pUC18.

Analog zu a) wird pUC18 mit XBal und BamHl aufgeschnitten und mit dem Genfragment II, das zuvor wie in Beispiel 2 beschrieben an den überhängenden Enden phosphoryliert wurde, ligiert.

5 c) Einbau des Genfragmentes III in pUC18

Analog zu a) wird pUC18 mit BamHl und Xmalll aufgeschnitten und mit dem Genfragment III ligiert.

d) Einbau des Genfragmentes IV in pUC 18

5

20

*40* 

45

Analog zu a) wird pUC18 mit Xmalll und Sall geschnitten und mit dem Genfragment IV ligiert.

- 4. Aufbau des kompletten Gens und Klonierung in einem pUC-Plasmid
- a) Transformation und Amplifikation der Genfragmente I IV

Die so erhaltenen Hybridplasmide werden in E. coli transformiert. Hierzu wird der Stamm E. coli K 12 durch Behandlung mit einer 70 mM Calciumchloridlösung kompetent gemacht und mit der Suspension des Hybridplasmids in 10 mM Tris-HCl-Puffer (pH 7,5), der 70 mM an Calciumchlorid ist, versetzt. Die transformierten Stämme werden wie üblich unter Ausnutzung der durch das Plasmid vermittelten Antibiotikaresistenzen bzw. -empfindlichkeiten selektioniert und die Hybridvektoren amplifiziert. Nach Abtöten der Zellen werden die Hybridplasmide isoliert, mit den ursprünglich eingesetzten Restriktionsenzymen aufgeschnitten und die Genfragmente I, II, III und IV durch Gelelektrophorese isoliert.

b) Verknüpfung der Genfragmente I, II, III und IV zum Gesamtgen

Die durch Amplifikation erhaltenen Subfragmente I und II werden wie folgt verknüpft. Je 100 ng der isolierten Fragmente I und II werden zusammen in 10 µI Puffer, enthaltend 50 mM Tris-HCI (pH 7,6), 20 mM Magnesiumchlorid und 10 mM DTT, gelöst und diese Lösung wird 5 Minuten auf 57°C erhitzt. Nachdem die Lösung auf Raumtemperatur abgekühlt ist, gibt man 1 µI 10 mM Adenosintriphosphat (pH 7) sowie 1 µI T4-DNA-Ligase (400 Units) zu und inkubiert 16 Stunden bei Raumtemperatur. Nach dem Nachschneiden mit den Restricktionsenzymen Sall und BamHI wird das gewünschte 312 bp-Fragment-(Nukleotide 1-312, Sall-BamHI) durch Gelelektrophorese auf einem 8 %igen Polyacrylamidgel gereinigt, wobei als Markersubstanz ØX 174 RF DNA (Fa. BRL), geschnitten mit dem Restriktionsenzym HaeIII, dient.

In gleicher Weise werden die Genfragmente III und IV miteinander verknüpft, wobei man nach der Reinigung ein 246 bp-Fragment (Nukleotide 313-558, BamHI-Sall) erhält. Als Marker bei der Gelelektrophorese wird pBR322, geschnitten mit dem Restriktionsenzym Mspl, verwendet.

Zum Aufbau des Gesamtgens (DNA-Sequenz I) werden 15 ng des 312 bp-Fragmentes und 12 ng des 245bp-Fragmentes mit 1 µg des handelsüblichen Plasmids pUC18, das zuvor mit dem Restriktionsenzym Sall aufgeschnitten und an den Enden enzymatisch dephosphoryliert wurde, wie oben beschrieben ligiert. Nach der Transformation und Amplifikation (wie in Beispiel 4a) beschrieben) wird durch Sall-Verdauung der richtige Klon mit dem 558 bp-Fragment gemäß der DNA-Sequenz I identifiziert.

5. Transformation der Hybridplasmide

Kompetente E. coli-Zellen werden mit 0,1 bis 1 µg des Hybridplasmids, das die DNA-Sequenz I enthält, transformiert und auf Ampicillin enthaltenden Agarplatten plattiert. Anschließend lassen sich Klone, die die korrekt integrierten Sequenzen im Plasmid enthalten, durch DNA-Schnellaufarbeitung identifizieren (Maniatis a.a.O.).

6. Fusion des synthetisierten Gens an Regulationssignale, die in Pflanzen erkannt werden.

Das an den Enden mit Sall-Schnittstellen versehene optimierte Resistenzgen wurde in die Sall-Schnittstelle der Polylinkersequenz des Plasmides pDH51 (Pietrzak et al., Nucleic Acids Res. 14 (1986) 5857) ligiert. Auf diesem Plasmid sind Promotor und Terminator des 35S-Transkripts aus Cauliflower Mosaic Virus lokalisiert, die vom pflanzlichen Transkriptionsapparat erkannt werden.

Durch die Ligation des Resistenzgens wurde dieses hinter dem Promotor und vor dem Terminator des 35S-Transkripts inseriert. Die korrekte Orientierung des Gens wurde durch Restriktionsanalysen bestätigt.

Der Promotor des ST-LS1-Gen aus Solanum tuberosum (Eckes et al., Mol. Gen. Genet. 205 (1986) 14) wurde ebenfalls zur Expression des optimierten Acetyltransferase-Gens in Pflanzen verwendet.

# 7. Einschleusen des Resistenzgens mit den Regulationssequenzen in Agrobacterium tumefaciens

#### a) Kointegrat-Methode

Die gesamte Transkriptionseinheit aus Promotor, optimiertem Resistenzgen und Terminator (Beispiel 6) wurde mit dem Restriktionsenzym EcoRI ausgeschnitten und in die EcoRI-Schnittstelle des intermediären E. coli-Vektors pMPK110 ligiert (Peter Eckes, Dissertation, Univ. Köln, 1985, S. 91 f.). Dieser intermediäre Vektor war nötig, um das Resistenzgen mit seinen Regulationssequenzen in das Ti-Plasmid von Agrobacterium tumefaciens zu überführen. Diese sogenannte Konjugation wurde nach dem von Van Haute et al. (EMBO J. 2 (1983) 411) beschriebenen Verfahren durchgeführt. Dabei wurde das Gen mit seinen Regulationssignalen durch homologe Rekombination über die im pMPK110-Vektor und im Ti-Plasmid pGV3850kanR (Jones et al., EMBO J. 4 (1985) 2411) enthaltenen Sequenzen des Standardvektors pBR322 in das Ti-Plasmid integriert.

Dazu wurden je 50 ±l frische Flüssigkulturen der E. coli-Stämme DH1 (Wirtsstamm des pMPK110-Derivates) und GJ23 (Van Haute et al., Nucleic Acids Res. 14 (1986) 5857) auf einer trockenen YT-Agarplatfe vermischt und für eine Stunde bei 37°C inkubiert. Die Bakterien wurden in 3 mi 10 mM Mg80, resuspendiert und auf Antibiotika-Agarplatten ausplattiert (Spectinomycin 50 ±g ml: Selektion auf gMPK110). Tetracyclin 10 ±g/ml: Selektion auf R64drd11; Kanamycin 50 ±g-ml: Selektion auf pGJ28). Die auf ben selektiven Agarplatten wachsenden Bakterien enthielten die drei Plasmide und wurden für die Konjugation mit Agrobacterium tumefaciens in YT-Flüssigmedium bei 37°C vermehrt. Die Agrobakterien wurden in L8-Medium bei 28°C kultiviert. Je 50 ±l Bakteriensuspension wurden auf einer trockenen YT-Agarplatte vermischt und für 12 bis 16 Stunden bei 28°C inkubiert. Die Bakterien wurden in 3 ml 10 mM MgSC, resuspendiert und auf Antibiotikaplatten ausplattiert (Erythromycin 0.05 g i. Chloramphenicol 1045 g Selektion auf den Agrobakterienstamm; Streptomycin 0.3 g l und Spectinomycin 0.1 g l: Selektion auf bie Integration des pMPK110 in das Ti-Plasmid). Auf diesen selektiven Platten können nur Agrobakterien wachsen, bei denen das pMPK110-Derivat durch eine homologe Rekombination in das bakterielle Ti-Plasmid integriert ist.

Auf dem Ti-Plasmid pGV3850kanR war nun neben dem schon vorher vorhandenen, in Pflanzen wirksamen Resistenzgen gegen das Antibiotikum Kanamycin auch das Resistenzgen gegen PTC lokalisiert. Bevor diese Agrobakterienklone für die Transformation eingesetzt wurden, wurde durch ein "Southern-Blot"-Experiment überprüft, ob die gewünschte Integration erfolgt war.

#### b) Binäre Vektor-Methode

35

Es wurde das binäre Vektrosystem, das von Koncz et al. (Mol. Gen. Genet. 204 (1986) 383) beschrieben worden war, verwendet. Der von Koncz et al. (PNAS 84 (1987) 131) beschriebene Vektor pPCV701 wurde folgendermaßen verändert: Mit den Restriktionsenzymen BamHI und HindIII wurde ein Fragment, auf dem u.a. die Promotoren TR1 und TR2 lokalisiert sind, aus dem Vektor entfernt. Das resultierende Plasmid wurde rezirkularisiert. In die vorhandene EcoRI-Schnittstelle auf diesem Vektor wurde ein ca. 800 Basenpaare langes Fragment aus dem Vektor pDH51 inseriert, auf dem Promotor und Terminator des 35S-Transkriptes aus Cauliflower Mosaic Virus lagen (Pietrzak et al., Nucleic Acids Res. 14 (1986) 5858). Das resultierende Plasmid pPCV801 hatte zwischen 35S-Promotor und -Terminator eine singuläre Sall-Schnittstelle. In diese Schnittstelle wurde das optimierte PTC-Resistenzgen inseriert. Seine

Expression stand nun unter der Kontrolle der 35S-Transkript-Regulationssequenzen.

Dieses Plasmid (pPCV801Ac) wurde in den E. coli-Stamm SM10 transformiert (Simon et al., Bio/Technology 1 (1983), 784). Zur Überführung des Plasmids pPCV801Ac nach Agrobacterium tumefaciens wurden je 50 µl der SM10-Kultur und einer C58-Agrobakterienkultur (GV3101, Van Larebeke et al., Nature 252 (1974) 169) mit dem Ti-Plasmid pMP90RK (Koncz et al., Mol. Gen. Genet. 204 (1986) 383) als Helferplasmid auf einer trockenen YT-Agarplatte vermischt und für ca. 16 Stunden bei 28°C inkubiert. Die Bakterien wurden anschließend in 3 ml 1 mM MgSO4 resuspendiert und auf Antibiotikaplatten ausplattiert (Rifampicin 0,1 g/l: Selektion auf GV3101, Kanamycin 0.025 g/l: Selektion auf pMP90RK, Carbenicillin 0,1 g/l: Selektion auf pPCV801Ac). Auf diesen Platten können nur Agrobakterien wachsen, die beide Plasmide (pMP90RK und pPCV801Ac) enthalten. Bevor diese Agrobakterien für die Pflanzentransformation eingesetzt wurden, wurde durch "Southern Blotting" überprüft, daß das Plasmid pPCV801Ac in seiner korrekten Form in den Agrobakterien vorhanden ist.

### 8. Transformation von Nicotiana tabacum durch Agrobacterium tumefaciens

Das optimierte Resistenzgen wurde mittels der sogenannten "leaf disc" Transformationsmethode in Tabakpflanzen übertragen.

Die Agrobakterien wurden in 30 ml LB-Medium mit den entsprechenden Antibiotika bei 28°C unter ständigem Schütteln herangezogen (etwa 5 Tage). Dan wurden die Bakterien durch eine zehnminütige Zentrifugation bei 7000 rpm in einer Christ-Zentrifuge sedimentiert und einmal mit 20 ml 10 mM MgSO<sub>4</sub> gewaschen. Nach einer weiteren Zentrifugation wurden die Bakterien in 20 ml 10 mM MgSO<sub>4</sub> suspendiert und in eine Petrischale überführt. Für die Blattscheiben-Infektion wurden Blätter von in Sterilkultur auf 2MS-Medium wachsenden Wisconsin 38-Tabakpflanzen verwendet. Alle Sterilkulturen wurden bei 25 bis 27°C in einem 16 Stunden Licht/8 Stunden Dunkel-Rhythmus bei Weißlicht gehalten.

Tabakblätter wurden abgeschnitten und die Blattoberflächen mit Sandpapier verwundet. Nach der Verwundung wurden die Blätter in kleinere Stücke zerschnitten und in die Bakterienkultur getaucht. Dann wurden die Blattstücke auf M+S-Medium transferiert und für zwei Tage unter normalen Kulturbedingungen gehalten. Nach der zweitägigen Infektion mit den Bakterien wurden die Blattstücke in flüssigem M+S-Medium gewaschen und auf MSC10-Agarplatten überführt. Transformierte Sprosse wurden aufgrund der mitübertragenen Resistenz gegen das Antibiotikum Kanamycin selektioniert. 3 bis 6 Wochen später wurden die ersten Sprosse sichtbar. Einzelene Sprosse wurden auf MSC15-Medium in Glasdosen weiterkultiviert. In den folgenden Wochen bildeten einige der abgeschnittenen Sprosse an der Schnittstelle Wurzeln.

Transformierte Pflanzen konnten auch direkt auf PTC-haltigen Pflanzenmedien selektioniert werden. Durch DNA-Analyse ("Southern Blotting") und RNA-Analyse ("Northern Blotting") der transformierten Pflanzen wurde das Vorhandensein und die Expression des PTC-Resistenzgens nachgewiesen.

#### 9. Nachweise der PTC-Resistenz der transformierten Pflanzen

Zur Überprüfung der Funktionalität des Resistenzgens in transformierten Pflanzen wurden Blattfragmente transformierter und nichttransformierter Pflanzen auf M+S-Nährmedien mit 1.10 <sup>4</sup> M L-PTC überführt. Die Fragmente nichttransformierter Pflanzen starben ab, während aus den Fragmenten transformierter Pflanzen neue Sprosse regeneriert werden konnten. Transformierte Sprosse bewurzelten und wuchsen ohne Probleme auf M+S-Nährmedien mit 1.10 <sup>3</sup> M L-PTC. Transformierte Pflanzen wurden aus sterilen Bedingungen in Erde getopft und mit 2 kg/ha und 5 kg/ha PTC besprührt. Während nichttransformierte Pflanzen diese Herbizidbehandlung nicht überlebten, zeigten transformierte Pflanzen keine durch das Herbizid bewirkten Schädigungen. Das Aussehen und Wuchsverhalten der besprühten, transformierten Pflanzen war mindestens genauso gut wie bei unbesprühten Kontrollpflanzen.

## 10. Acetyltransferase-Test zum Nachweis der PTC-Acetylierung in transgenen, PTC-resistenten Pflanzen

Ca. 100 mg Blattgewebe von transgenen, PTC-resistenten Tabakpflanzen bzw. von nichttransformierten Tabakpflanzen wurden in einem Puffer, bestehend aus: 50 mM Tris/HCl pH 7.5: 2 mM EDTA; 0,1 mg/ml Leupeptin: 0,3 mg/ml Rinderserumalbumin; 0,3 mg/ml DTT: 0.15 mg/ml Phenylmethylsulfonylfluorid (PMSF) homogenisiert.

Nach anschließender Zentrifugation wurden 20 µl des klaren Überstandes mit 1 µl 10 mM radioaktiv markierten D,L-PTC und 1 µl 100 mM Acetyl-CoA für 20 Minuten bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit 25 µl 12 % Trichloressigsäure versetzt und abzentrifugiert. Vom Überstand wurden 7 µl auf eine Dünnschichtchromatographie-Platte übertragen und in einem Gemisch aus Pyridin : n-Butanol : Essigsäure : Wasser (50 : 75 : 15 : 60 Volumenteile) aufsteigend zweimal entwickelt. PTC und Acetyl-PTC wurden so voneinander getrennt und konnten durch Autoradiographie nachgewiesen werden. Nichttransformierte Pflanzen zeigten keine Umsetzung des PTC zum Acetyl-PTC, während transgene, resistente Pflanzen dazu in der Lage waren.

5

TYR TAC ATG		PRO CCT GGA	GLU GAG CTC	GCT	LEU TTG AAC	ARG AGG TCC	
HIS CAT GTA		TYR TAC ATG	VAL GTT CAA	GLN CAA GTT	THR ACA TGT	VAL GTT CAA	
ASN AAC TTG		ARG AGA TCT	THR ACA TGT	ALA GCG CGC	GLY GGT CCA	PRO CCA GGT	
VAL GTT CAA		ASP GAT CTA	TRP TGG ACC	GEO GAG CTC	ARG GGG GCC	ARG AGG TCC	
ILE ATC TAG		GLN	ASP GAT CTA	MET ATG TAC	ALA GCC CGG	PRO CCA GGT	
ASP GAT CTA		TTG	TYR TAC ATG	SER TCT AGA	THR ACA TGT	PRO CCT GGA	-
CYS TGT ACA		ARG AGG TCC	ALA GCT CGA	LYS AAG TTC	TYR TAC ATG	ALA GCT CGA	
VAL		GLU GAG CTC	ASN AAC TTG	CTT	GCT CCT	PRO CCA GGT	
ALA GCG CGC		CTA GAT	ARG AGG TCC	LEU AAC	TTG	LEU TTG AAC	
ALA GCC CGG		ASP GAT CTA	ALA GCT CGA	HIS CAT GTA	ALA GCT CGA	GLU GAG CTC	
MET ATG TAC		ASP GAT CTA	LYS AAG TTC	THR ACA TGT	GLU GAG CTC	PHE TTT AAA	
ASP GAT CTA		ILE ATT TAA	TRP TGG ACC	TYR TAC ATG	HIS CAT GTA	ASP GAT CTA	
ALA GCT CGA		TRP TGG ACC	PRO CCC GGG	TTG	LEU AAC AAC	ARG AGG TCC	H
ALA GCA CGT	-	GAG CTC	200 000 415	THR TGT	ARG AGG TCC	GLN GTT 500	Z U :
THR ACA TGT		GLN	ALA GCT CGA	SER TCC AGG	VAL GTT CAA	TRP TGG ACC	DNA-Sequen
ALA GCT CGA		PRO CCA GGT	TYR TAC ATG	GCT	SER TCT AGA	PHE	I-Se
PRO CCA GGT		THR ACA TGT	ALA GCT CGA	LEU CTA GAT	PRO CCA GGT	GCT	NO
ARG AGG TCC		GLN	ILE ATT TAA	GCG	ASP GAT CTA	VAL	_
ILE ATT TAA		PRO CCA GGT	GCT	LEU AAC	ASN AAC TTG	ASP GAT CTA	PS
GLU GAG CTC		GEO	ALA GCT CGA	ARG AGG TCC 300	PRO GGT	HIS CAT GTA	Aminosäure-
VAL GTT CAA		THR ACA TGT	VAL GTG CAC	GLN	LEU CTT GAA	TRP TGG ACC	IOSät
PRO CCA GGT		ARG TCC	VALGIT	HIS CAT GTA	860 660 661	GCT	Amin
ARG AGA TCT		PHE TTT AAA	GCY	ARG TCC	ILE ATA TAT	GCT	C.
ARG AGG TCC		ASN AAC TTG	GLU GAG CTC 200	HIS CAT GTA	VAL GTT CAA	HIS CAT GTA	G CAG
GLU GAG CTC		VAL GTG CAC	VAL GTT CAA	SER TCA AGT	ALA GCT CGA	LYS AAG TTC	TGA
PRO 000 000		THR ACA TGT	GLUGAG	VAL GTG CAC	VAL	TYR TAC ATG	ILE ATC TAG
SER TCT AGA		SER TCT AGA	ALA GCT CGA	TYR TAC ATG	VAL GTG CAC	96.Y 96.A 96.A	GLN CAG GTC
MET ATG TAC		THR ACG TGC	VAL GTT CAA	VAL GTT CAA	SER TCT AGA	ALA GCT CGA	ACC TGG
GAC		GLU GAG CTC	LEU TTG AAC	THR ACT TGA	LYS AAG TTC	ALA GCA CGT	VAL
10	,*	ILE ATT TAA	TRP TGG ACC	SER AGT TCA	PHE TTT AAA	ARG CGC GCG	PRO CCA GGT

HIB TYR CAT TAC GTA ATG	TYR PRO TAC CCT ATG GGA	VAL GLU GTT GAG CAA CTC	GLN GLY CAA GGT GTT CCA	THR LEU ACA TTG TGT AAC	VAL ARG GTT AGG CAA TCC	
AAAC	TCT VE	ACA TGT	A B B B B B B B B B B B B B B B B B B B	ECA AGE AGE AGE AGE AGE AGE AGE AGE AGE AG	CCA CCA	
SAL	ASP	ACC	046 046	25 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	ARG C	
1CE TAG	O SPEC	ASP GAT CTA	ATG TAC	<b>₹888</b>	PRO CCA A GGT 1	
ASP GAT CTA	AAC AAC	TAC ATG	SER AGA	ACA TOT	PRO PRO P	
CYS TGT ACA	ARG AGG	ALA GGTA	AAG	TYR	ALA E	
VAL	388 <del>6</del>	ASN AAC TTG	A BES	aty GGA CCT	PRO A	٠
ALA GCG CGC	P S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	ARG TCC	TTG WAY	AAC	TTG C	
ALA GCC CGC	ASP GAT CTA	A S S A	SAT	ALA GCT CGA	GAG 1	
HET ATG	GAT	H SSE	F < F	are care	AM TEA	
F GAT	1CK ATT	TRP ACC	TTR TAC ATG	HIS CAT GTA	ASP GAT CTA	
ALA	TRP TOG	980	AAC	AAC	ARG TCC	Ħ
R ALA F GCA	aru crc	A C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	ACA TOT	AAG AAG	CAA	7
E S E	GEN	ALA GGT	E STE	VAL	455 A	DNA-Sequenz
A ACT T CGA	PRO	F F F	- 385 5	SER AGA	#EEA	-Se
G GGT	A ACA	GGTA	CTA	THE PRO	A GCA	DNA
T AGG	O GLN CAA	TAT ATT	200 000 000	' & & ?	145 ST	٦
U ILE G ATT C TAA	C GGTA	4 GGT CCA	TTG	ASN AAC 77G	ASP GAT CTA	pun -
AL GLU	CA GAG GT CTC	ALA	ARG TCC	CCA GGT	HIB	äure-
<b>-</b> 60	F <f< td=""><td>CAC CAC</td><td>CAA</td><td>GAA</td><td>AST DO</td><td>nosä</td></f<>	CAC CAC	CAA	GAA	AST DO	nosä
A CCA	T AGG	Y YAL N CAA	HIS CAT	000 000 000	GGA	Aminos
ARG AGA	AAA AAA	0 0CY	A AGG	JLE ATA TAT	GCA	ŧ
ARG AGG	G AAC	L GLU A CTC	R HIS A CAT GTA	CAA	HIB CAT GTA	<b>f</b> 5
PRO GLU CCG GAG GGC CTC	IR VAL	E CAN	L SER C AGT	ALA GCT CGA	LYS AAG TTC	TGA
SER PE TCT CC AGA GG	THE THE TOTAL	A GLU	R VAL	CAA GTT	TYR TAC ATG	TAG TAG
ATG TC TAC AC	R SER	T GCT	T TAC	A CAC	455 664 674	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
OAC A C	GAG ACG CTC TGC	G CAA	A CAA	S AGA	ALA OGA TO OGA	TS ESS
10 10 10	ATT GAG TAA CTC	TRP LEU TGG TTG ACC AAC	BER THR AGT ACT TCA TGA	PHE LYB	ARG ALA CGC GCA GCG CGT	PRO VAL CCA GTT GGT CAA

#### Ansprüche

10

15

20

35

10

45

50

- 1.Resistenzgen, codierend für das Protein der Aminosäuresequenz I (Anhang), dadurch gekennzeichnet, daß es an den Codongebrauch in Pflanzen angepaßt ist.
- 2. Resistenzgen nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die DNA-Sequenz I (Anhang, Nukleotidposition 9-554).
- 3. Genstruktur, gekennzeichnet durch die DNA-Sequenz I (Anhang), gekoppelt an in Pflanzen wirksame Regulations-und Expressionssignale.
  - 4. Vektor, gekennzeichnet durch das Resistenzgen nach Anspruch 1 oder 2.
  - 5. Vektor, gekennzeichnet durch eine Genstruktur nach Anspruch 3.
  - 6. Vektoren, gekennzeichnet durch eines oder mehrere der Genfragmente I -IV.
  - 7. Wirtszelle, gekennzeichnet durch einen Vektor nach Anspruch 4, 5 oder 6.
  - 8. Pflanzenzelle, gekennzeichnet durch ein Gen nach Anspruch 1, 2 oder 3.
  - 9. Pflanzen, deren Teile und Samen, gekennzeichnet durch ein Gen nach Anspruch 1, 2 oder 3.
- 10. Verwendung des Gens Anspruch 1 oder 2 bzw. der Genstruktur nach Anspruch 3 zur Erzeugung von Phosphinothricin-resistenten Pflanzenzellen, Pflanzenteilen, Pflanzen und Samen.

## Patentansprüche für den folgenden Vertragsstaat ES:

- 1. Verfahren zur Herstellung eines Resistenzgens gegen Phosphinothricin (PTC), dadurch gekennzeichnet, daß man ein Gen synthetisiert, das für das Protein der Aminosäuresequenz I (Annang) codiert, webei der Codongebrauch in Pflanzen berücksichtigt ist.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Gen die DNA-Sequenz I (Anhang, Nucleotidposition 9-554) hat.
- 3. Verfahren zur Herstellung PTC-resistenter Pflanzenzellen, Pflanzen, Pflanzenteile oder Samen, dadurch gekennzeichnet, daß man ein nach Anspruch 1 oder 2 erhaltenes Gen an in Pflanzen wirksame Regulations-und Expressionssignale koppelt, die so erhaltene Genstruktur in Pflanzenzellen einbringt und darin zur Expression bringt.